#### IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

Attorney Docket No.: 24741-152

Applicants:

Fritz GRUNERT et al.

Appl. No.:

09/807,509

Examiner: Unassigned

Filing Date:

June 25, 2001

Group Art Unit: Unassigned

Title:

PROCESS FOR PREPARING ANTIBODIES AGAINST A POLYPEPTIDE

IN WHICH THE NUCLEIC ACID ENCODING THE PEPTIDE IS KNOWN

(AS AMENDED)

# **CLAIM FOR CONVENTION PRIORITY**

Director of Patents Washington, D.C. 20231

Sir:

The benefit of the filing date of the following prior foreign application filed in the following foreign country is hereby requested, and the right of priority provided in 35 U.S.C. § 119 is hereby claimed. In support of this claim, filed herewith is a certified copy of said original foreign application:

# German Patent Application No. 198 52 800.0 filed November 16, 1998.

Also filed concurrently herewith is a verified English language translation of said original foreign application.

Respectfully submitted,

August 2, 2001

Date

Patricia D. Granados Reg. No. 33,683

Heller Ehrman White & McAuliffe LLP 1666 K Street, N.W., Suite 300 Washington, D.C. 20006

Telephone: (202) 912-2000 Facsimile: (202) 912-2020

26633

FATERT TRADEMARK OFFICE

# **BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND**



# Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

198 52 800.0

Anmeldetag:

16. November 1998

Anmelder/Inhaber:

GENOVAC AG, Freiburg/DE

Erstanmelder: Albert-Ludwigs-Universität Freiburg,

Freiburg/DE

Bezeichnung:

Verfahren zur Herstellung von Antikörpern gegen ein

Polypeptid, von dem die kodierende Nukleinsäure

bekannt ist

IPC:

C 07 K 16/00

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 21. Juni 2001

Deutsches Patent- und Markenamt

Der Präsident

FAUST

# . LEDERER, KELLER & RIEDERER

Patentanwälte - European Patent Attorneys

DR. A. VAN DER WERTH (1934 - 1974)DR. FRANZ LEDERER Dipl.-Chem. München DR. GÜNTER KELLER Dipl.-Biol. München DR. MICHAEL BEST Dipl.-Chem. München ANTON FRH. RIEDERER V. PAAR Dipl.-Ing. 80538 MÜNCHEN Prinzregentenstraße 16 Telefon (089) 21 23 99 0 (089) 21 23 99 22 Telefax E-Mail lederer\_keller@compuserve.com

16. Nov. 1998

Albert-Ludwigs-Universität Freiburg Hugstetter Str. 49

79106 Freiburg

Verfahren zur Herstellung von Antikörpern gegen ein Polypeptid, von dem die kodierende Nukleinsäure bekannt ist

In der Molekularbiologie stellt sich aufgrund der enormen Fortschritte der Sequenzierungsmöglichkeiten von Nukleinsäuren häufig das Problem, daß die genetische Information für ein Polypeptid bzw. Protein bekannt ist und, daß andererseits dieses Polypeptid bzw. Protein nicht in reiner Form vorliegt. sogenannte Human Genome Project werden Durch das völlig Nukleotidsequenzen veröffentlicht, häufig ist aber kodierten unklar, welche Funktion die von diesen Genen Polypeptide bzw. Proteine haben.

Für die praktische Anwendung und Auswertung dieser wissenschaftlichen Erkenntnisse ist es in der Regel hilfreich, wenn diese Proteine durch geeignete Antikörper nachgewiesen werden können. Durch den Einsatz derartiger Antikörper können entweder die Proteine gereinigt werden oder

es ist beispielsweise möglich, die Lokalisation der Proteine in Geweben und Zellen zu bestimmen.

vorliegenden daher Aufgabe der Erfindung, ist eine Es Antikörper bereitzustellen, die gegen solche Polypeptide bzw. Proteine gerichtet sind, von denen zwar die Nukleotidsequenz ist, die aber nicht in angereicherter oder gereinigter Form vorliegen.

werden Antikörper so hergestellt, Herkömmlicherweise zunächst die Proteine aus den Zellen oder dem Gewebe gereinigt werden oder mit Hilfe von Bakterien oder in Insektenzellen oder Säugerzellen rekombinant hergestellt werden und, die Immunisierung von Tieren verwendet Proteine dann für Diese Verfahren sind häufig sehr aufwendig werden. langwierig. Im Falle der Herstellung in Bakterien sind die so hergestellten Proteine häufig nicht identisch mit den natürlich vorkommenden Proteinen, da sich die Sekundärstruktur von den nativen Proteinen unterscheiden kann und da Bakterien nicht Modifikationsmechanismen über dieselben posttranslationalen verfügen, die bei eukaryotischen Organismen vorhanden sind.

- Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher ein Verfahren zur Erzeugung von Antikörpern, die spezifisch mit einem Polypeptid reagieren von dem die kodierende Nukleinsäure bekannt ist, worin
  - Polypeptid kodierende DNA mit Hilfe eines für das a) die für ein Auffindungssignal der wenigstens eine Vektors, kodierende Sequenz aufweist, in einer Wirtszelle exprimiert Hilfe des exprimierte Polypeptid mit das Auffindungssignals an eine feste Phase gebunden wird,
  - b) unabhängig von Schritt a) die für das Polypeptid kodierende DNA direkt in ein Tier eingebracht wird, wodurch eine

Expression des Polypeptids in dem Tier erfolgt, die die Bildung von Antikörpern gegen das Polypeptid verursacht und

c) die in Schritt b) gebildeten Antikörper mit dem in Schritt a) gebildeten Polypeptid umgesetzt und nachgewiesen oder angereichert werden.

Das erfindungsgemäße Verfahren besteht im wesentlichen aus drei Schritten. Einerseits wird die für das Polypeptid kodierende DNA mit Hilfe eines Vektors in einer geeigneten Wirtszelle Hilfe des das mit Da exprimiert (Schritt a)). exprimierte Polypeptid in der Wirtszelle in der Regel nur in einer verhältnismäßig geringen Konzentration vorliegt, wird mit einer eingesetzte Vektor erfindungsgemäß der die für eine Auffindungssequenz Nukleotidsequenz versehen, (tag-Sequenz) kodiert. Diese tag-Sequenz ist mit der für das Polypeptid kodierenden Sequenz verbunden, was dazu führt, daß das exprimierte Polypeptid zum Beispiel am C-Terminus diese Auffindungspeptidsequenz aufweist.

In dem unabhängig von Schritt a) durchgeführten Schritt b) wird die für das Polypeptid kodierende DNA in ein geeignetes Tier eingebracht und dort zur Expression gebracht. Die erfindungsgemäß verwendete genetische Immunisierung ermöglicht die direkte Bildung von Antikörpern in einem Wirtstier.

(mm)

Herstellung von Antikörpern dieser Methode der die die genetische Information für das gereinigte DNA, untersuchende Protein und geeignete Steuerelemente enthält, Antikörperproduktion vorgesehenen die für direkt in den Organismus (Maus, Kaninchen, etc.) injiziert. Die DNA wird von Zellen des Empfängerorganismus aufgenommen und das Protein, in posttranslationalen korrekten Form (d.h. mit Das für den Empfängerorganismus Modifikationen) exprimiert. Immunsystem, gegen das fremde Protein veranlaßt Fremdantigen gerichtete Antikörper zu produzieren (humorale Immunantwort). Diese Methode ist bereits erfolgreich zur Produktion von hochaffinen, native Proteine erkennenden monoklonalen Antikörpern eingesetzt worden

die genetische Immunisierung in Schritt b) Die für Antikörper eingesetzten der gewünschten Herstellung Expressionsvektoren sollen auch in vitro zur Produktion des Zielproteins verwendet werden. Durch transiente Transfektion Lipofektion, die werden (Elektroporation, etc.) Zielzellen, insbesondere Expressionsvektoren in geeignete Säugerzellen eingeschleust, die dann das gewünschte Protein synthetisieren. Diese Zellen (intakt oder nach Lyse Medienüberstände (bei sezernierten geeigneten Puffern) bzw. Protein-erkennenden sollen dazu dienen, den Proteinen) Antikörper durch FACScan-Analysen (im Falle von zellständigen Proteinen) oder ELISA nachzuweisen.

Wenn ein fremdes Polypeptid in einer Wirtszelle exprimiert kann das exprimierte Polypeptid üblicherweise Verwendung einer Sekretionssequenz oder Leadersequenz nach außen geschleust werden. In diesen Fällen ist es wichtig, daß und sezernierte Polypeptid exprimierte Auffindungssignal aufweist, damit das Polypeptid aus dem Medium isoliert werden kann. Wenn aber das Polypeptid nicht nach außen geschleust wird, sondern an der Oberfläche der Zellmembran ist eine zusätzliche Auffindungssequenz verbleibt, unbedingt erforderlich. In diesem Fall übernimmt diejenige Polypeptids, die für die Verankerung Stelle des Polypeptid und Zelle verantwortlich ist die Funktion das Fall exprimierte Auffindungssequenz. Da in diesem Zelle verbunden bleibt, Polypeptid mit der gebildeten Antikörper durch Bindung an das Polypeptid Reaktion mit einem fluoreszenzmarkierten nachfolgender Antikörper durch FACScan-Analysen nachgewiesen werden. Alternative ist auch ein Zell-ELISA möglich, bei gebundenen Antikörper über einen mit einem Enzym gekoppelten Sekundärantikörper und einer geeigneten Substratreaktion detektiert werden.

Proteinen (ggf. auch bei Falle sezernierten von ist exprimierten Proteinen) es nötig, intrazellulär Auffindungssequenz (tag) dem Antigen rekombinant anzuhängen. von es, mit Hilfe erlaubt tag-Sequenz interagierenden, an eine feste Matrix gebunden Substanzen (z.B. die tag-Sequenz erkennende Antikörper; im Falle der His6-tag-Sequenz geeignete komplexierte Ni<sup>2+</sup>-Ionen), das Protein aus dem Zellüberstand bzw. Zelllysat herauszufischen. Als tag-Sequenz insbesondere und/oder weniq immunogene kurze Peptidsequenzen in Frage. Als wenig immunogene tag-Sequenzen (für die Herstellung von Antikörpern in Mäusen) auch auf die stimulierend Mausproteine dienen, Antikörperproduktion wirken (z.B. GM-CSF, IL-4, IL-10 etc.) und gleichzeitig als tag fungieren können. Solche tags haben den immunisierten des aufgrund Toleranz der Vorteil, Immunantwort zu keine diesen Selbstproteinen gegenüber taq-Sequenz der die die Bildung entwickeln. Falls rekombinanten Proteins erkennenden Antikörper nicht verhindert Konstrukten mit. Hilfe von diese können werden kann, irrelevante, mit identifiziert werden, die für identischen tag versehene Proteine kodieren.

Das immobilisierte, durch transiente Transfektion hergestellte Serum dient nun dazu, aus dem Protein Hybridomkulturüberstand (bei der Herstellung von monoklonalen Antikörpern) die es erkennenden Antikörper zu Nachweis der gebundenen spezifischen Antikörper erfolgt dann über enzymgekoppelte Anti-Antikörper (Nachweisantikörper), die Regel der Substratumsetzung, spezifische Spezifität und photometrisch, quantifizierbar sind. Die Nachweissystems kann von bei Verwendung Sensitivität des Peptid-tags bedeutend erhöht werden, wenn als Fängerantikörper anti-tag-Antikörpers als und F(ab)2-Fragmente des

Nachweisantikörper ein Fc-Region-erkennender Antikörper verwendet wird. Durch diese Konfigurierung des ELISA wird eine Kreuzerkennung des Fängerantikörpers ausgeschlossen.

Der für das Polypeptid kodierende Vektor kann am C-terminalen Ende der Auffindungssequenz eine Polyadenylierungssequenz aufweisen, die für die Stabilisierung einer eukaryotischen mRNA da ist.

Damit eine Expression des Polypeptids in der Wirtszelle stattfindet verfügt der Vektor üblicherweise über einen Promotor, wobei bevorzugt starke Promotoren verwendet werden. Als Beispiele können der Promotor des Elongationsfaktors  $1\alpha$  oder der Promotor des Cytomegalovirus genannt werden.

Bei dem erfindungsgemäßen Verfahren wird die für das Polypeptid kodierende Nukleinsäure direkt in ein Tier eingebracht um dort Antikörper gegen das Polypeptid zu erzeugen. In bevorzugter Form liegt die dazu verwendete DNA in Form eines Vektors vor, der so gewählt wird, daß er gleichzeitig für die beiden Schritte a) und b) verwendet werden kann. Die Einführung der für das Polypeptid kodierenden DNA erfolgt in einer besonders durch die Verwendung bevorzugten Ausführungsform sogenannten gene gun. Bei der gene gun werden mikroskopisch kleine Goldpartikel mit der DNA, bevorzugt der Vektor bzw. Haut des die rasierte Plasmid-DNA umhüllt und auf Versuchstieres geschossen. Dabei dringen die Goldpartikelchen in die Haut ein und die an ihnen aufgebrachte DNA wird in dem erfindungsgemäß exprimiert. Bevorzugt werden Wirtstier Labortiere, wie Maus, Ratte oder Kaninchen verwendet.

Um eine stärkere Antikörperbildung zu erzielen, werden in einer bevorzugten Ausführungsform zugleich mit der für das Polypeptid kodierenden DNA auch sogenannte genetische Adjuvantien appliziert. Hierbei handelt es sich um Zytokine (wie z.B. GM-

CSF, IL-4, IL-10) exprimierende Plasmide, die die humorale Immunantwort in den Labortieren stimulieren.

Insbesondere wenn es sich bei dem verwendeten Labortier um eine die Bildung oder Ratte handelt, bietet sich Maus Hybridomazellen an. Die immunisierten Mäuse werden geopfert, Milzzellen werden isoliert und mit Tumorzellen fusioniert und die solche Klone selektioniert, anschließend werden gewünschten monoklonalen Antikörper sezernieren.

In einer besonders vorteilhaften Ausführungsform werden bei den untersuchenden Polypeptide von die zu Schritt Wirtszellen sezerniert. Da mit Polypeptiden ein gesuchten verbunden ist, können die Auffindungssignal Polypeptide dadurch isoliert werden, daß eine Bindung zwischen (tag-Sequenz) und einem geeigneten Auffindungssignal Liganden gebildet wird. Die tag-Sequenz ist vorzugsweise an einer festen Phase gebunden. Hierbei kann es sich um die Wände auch magnetische Mikrotiterplatten, Gelkügelchen oder Kügelchen (sogenannte magnetic beads) handeln. Die magnetic beads haben den Vorteil, daß die das exprimierte Polypeptid enthaltende Lösung mit den magnetic beads leicht gemischt werden kann. Die magnetic beads weisen einen Liganden (bspw. Antikörperfragmente) auf, der an die tag-Sequenz bindet. Durch Anlegen eines magnetischen Feldes können dann die magnetic beads angereichert werden. Durch Wahl geeigneter Bedingungen kann dann das gesuchte Polypeptid von den magnetic beads wieder eluiert werden, wenn die Antikörper angereichert werden sollen.

Gegenstand der vorliegenden Anmeldung sind auch solche Antikörper, die durch das erfindungsgemäße Verfahren erhältlich sind.

Die vorliegende Erfindung wird anhand der nachfolgenden Beispiele näher erläutert.

# Beispiel 1

0

Herstellung von murinen monoklonalen Antikörpern mit Hilfe genetischer Immunisierung ohne gereinigtes Antigen (Protein)

# a) Expressionskonstrukt für die genetische Immunisierung

Expressionskonstrukt auf gewählt, das wurde ein kommerziell erhältlichen Expressionsvektor pcDNA3 (Invitrogen) basiert. Bei diesem Vektor wird die cDNA unter der Kontrolle (CMV)-Promotors exprimiert. Cytomegalovirus jedoch auch andere, bevorzugt starke, meist ubiquitär aktive Promotoren (z.B. der Promotor des Elongationsfaktor 1 lpha [EFla]-Gens) Verwendung finden. In die BamHI/EcoRV-Schnittstellen der Polylinkersequenz wurde der für die extrazelluläre Domäne thyroid peroxidase (TPO)-kodierende cDNA-Bereich Menschen (2602 bp; 859 Aminosäuren) einkloniert und am 3´-Ende noch mit einer für ein His6-tag-kodierende Region und einem nachfolgenden Stopkodon versehen (TPO sol.-His-pcDNA3). Die Plasmid-DNA wurde in E. coli vermehrt und mit Hilfe eines Qiagen-Plasmidisolierungskit (Qiagen, Hilden) gereinigt.

# b) Genetische Immunisierung von Mäusen

Für die genetische Immunisierung gibt es grundsätzlich zwei unterschiedliche DNA-Applikationsverfahren. Die intramuskuläre Injektion oder die intrakutane Applikation mit Hilfe Gasdruckbeschleunigter mikroskopisch kleiner, mit Plasmid-DNA umhüllter Goldpartikel (gene gun). Für das Beispiel verwendeten wir das gene gun-Verfahren. Dazu wurden 200 µg TPO sol.-His-pcDNA3-DNA pro 25 mg Goldpartikel nach Vorschrift des Herstellers (gene Bio-Rad, München) aufgebracht. Zur gun optimization kit; fünf Mäuse nach wurde bei genetischen Immunisierung Narkotisierung (intraperitonial) mit 110 µl Ketamin/Xylazin (100 mg/kg/16 mg/kg) das Bauchfell (ca. 4  $\rm cm^2$ ) mit parfümfreier Enthaarungscreme (Veet) entfernt und zweimal mit der gene gun (Helios Gene Gun; Bio-Rad) beschossen. Pro "Schuß" wurden 1  $\mu$ g Plasmid-DNA appliziert. Nach 19 Tagen wurde die Immunisierung wiederholt und 14 Tage später Blut zur Bestimmung der Menge an spezifischen Antikörpern entnommen.

#### Beispiel 2

Expression des Expressionskonstrukt-kodierten Proteins

die Zum Nachweis der spezifischen, durch genetische muBImmunisierung gebildeten Antikörper das Expressionsplasmid kodierte Protein hergestellt werden. Um das Protein in nativer Form (ähnlich wie im immunisierten Tier) zu erhalten, wurde das Expressionskonstrukt durch Transfektion in BOSC23-Zellen [Pear et al., (1993) PNAS, 84, 8392-8396] ge-BOSC23-Zellen Bei den handelt es sich eine bracht. Adenovirus 5-transformierte humane modifizierte Nierenzellinie (HEK293), die sehr gut transient transfizierbar 6-Loch-Zellkulturschalen Zellen wurden in ausplattiert, so daß sie tags darauf eine 80%ige Konfluenz erreichten. Sie wurden dann dreimal mit je 2 ml serum- und antibiotikafreiem Dulbecco's modified Eagle's medium gewaschen und mit 2 μg Expressionplasmid/10 Lipofectamin (Life Technologies, Eggenstein) in 1 ml serum- und antibiotikafreiem DMEM-Medium versetzt. Die DNA/Lipofektamin/Medium-Mischung wurde zuvor in einem Polystyrolgefäß zusammenpipettiert und 10 Raumtemperatur inkubiert. Nach einer 6-stündigen Inkubation bei 37°C und 10% CO2 wurden 2 ml DMEM/20% fötales Kälberserum (FCS) zugegeben. 24 h nach Transfektion (entspricht dem Zeitpunkt der DNA-Zugabe) wurde das Medium durch 5 ml DMEM/5% FCS ersetzt. (72 h nach Transfektion) wurde Nach weiteren 48 h Zellkulturüberstand abgenommen und bei -70°C aufbewahrt.

#### Beispiel 3

Nachweis von spezifischen Antikörpern, die gegen das vom Expressionskonstrukt kodierte Protein gerichtet sind

Zur Bindung des durch transiente Transfektion hergestellten Nickelchelat-His6-tag-Protein (TPO sol.-His) an Mikrotiterplatten (DUNN, Asbach) wurden die Vertiefungen mit je 200 µl Überstand des transienten Transfektionsansatzes (siehe oben) bzw. eines mock-transfizierten BOSC23-Kulturüberstandes über Nacht bei 4°C inkubiert, dann viermal mit Pufer A (50 mM Tris/HCl pH 7,5, 1 M NaCl) und zweimal mit Puffer B (phosphate buffered saline (PBS), 0,1 % BSA, 0,05 % Tween 20) gewaschen. Bindungsstellen wurden anschließend Unspezifische Inkubation mit 300  $\mu$ l 3 % Rinder-Serumalbumin (BSA)/PBS für 1 h bei Raumtemperatur blockiert und die Waschungen mit Puffer A wiederholt. Die Präimmunund Immunseren und immunisierten Mäuse wurden 1:100 mit Puffer B verdünnt. Jeweils 100 µl der verdünnten Mäuseseren wurden in die Vertiefungen der Nickelchelat-Mikrotiterplatten gegeben. Nach einer einstündigen Raumtemperatur wurden die Vertiefungen Inkubation bei viermal mit Puffer C (50 mM Tris/HCl pH 7,5, 0,5 M NaCl, 0,1 % BSA, 0,05 % Tween 20), zweimal mit Puffer B gewaschen und mit Puffer 1:2000 B verdünnten anschließend mit 100 μl anti-Maus-Ig-Peroxydasekonjugat (DAKO, einstündigen Inkubation wurden versetzt. Nach einer Puffer C, zweimal mit Puffer B Vertiefungen viermal mit 3,3',5,5'-Tetramethylbenzidinmit jе 100 μl gewaschen, Substratlösung Buchs, Schweiz) versetzt. (Fluka, Farbreaktion wurde nach ausreichender Entwicklung durch Zugabe von 50 µl 0,5 M H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> abgestoppt und in einem ELISA-reader bei einer Wellenlänge von 450 nm gemessen.

Zur Überprüfung der Funktionstüchtigkeit der hier vorgestellten Erfindung wurden die spezifischen, gegen TPO gerichteten Antikörper "klassisch" mit Hilfe eines kommerziell erhältlichen

Antibodies; TPO-Antikörper-ELISAs (Varelisa TPO Pharmacia-Der Nachweis von anti-TPO-Freiburg) nachgewiesen. Antikörper erfolgt in diesem Testsystem durch gereinigtes rekombinantes TPO. Der anti-TPO-Antikörpergehalt der Präimmunimmunisierten Mäuse wurde und Immunseren der in einer Verdünnung von 1:100 nach Vorschrift des Herstellers bestimmt.

#### Ergebnisse:

Bei allen 5 mit TPO sol.-His-pcDNA3-DNA immunisierten Mäusen konnten, im Vergleich zu den Präimmunseren, bei einer Verdünnung von 1:100 eindeutig anti-TPO-Antikörper im Serum nachgewiesen werden. Die Ergebnisse sind in Tabelle 1 dargestellt.

Tabelle 1: Nachweis von anti-TPO-Antikörpern im Serum TPO sol.-His-pcDNA3-DNA immunisierter Mäuse mit Hilfe von gereinigtem TPO-Protein (Varelisa TPO Antibodies-Nachweissystem).

Maus Optische Dichte Assinit.				
THE RESERVE OF THE PARTY.	Praimmunserum®			
GV1	0.09	2,53		
GV2	0,06	1,97		
GV3	0,07	1,13		
GV4	0,08	1,63		
GV5	0,08	0,60		

Nachweissystems Mit Hilfe des erfindungsgemäßen wurde Mäusen beispielhaft das Präimmun- und Immunserum von zwei untersucht. Ausgewählt wurde die Maus mit der höchsten (GV1) und die Maus mit der niedrigsten Antikörperkonzentration (GV5) [siehe Tabelle 1]. Wie in Tabelle 2 zu sehen ist, können bei einer Serumverdünnung von 1:100 bei eindeutig anti-TPO-Antikörper Immunserum beiden Mäusen im nachgewiesen werden, während das Präimmunserum keine Reaktion Verdünnung von 1:500 in einer konnten Immunseren keine anti-TPO-Antikörper mehr nachgewiesen werden.

Tabelle 2: Nachweis von anti-TPO-Antikörpern im Serum TPO sol.-His-pcDNA3-DNA immunisierter Mäuse mit Hilfe von durch transiente Expression erzeugtem TPO sol.-His-Protein.

Serum oder		Optische Dichte	
Puffer	Puffer A	TPO solHis	Medium
präimmun	1:100	0,17	0,15
immun	1:100	0,55	0,19
Puffer A		0,03	0,01

#### Beispiel 4

Herstellung von polyklonalen Antikörpern mit Hilfe genetischer Immunisierung ohne gereinigtes Antigen (Protein) in Kaninchen

#### a) Expressionskonstrukt für die genetische Immunisierung

Für das zweite Fallbeispiel wurde der ubiquitär aktive Promotor 1 des Elongationsfaktor α  $(EF-1\alpha)$ -Gens zur Expressionssteuerung verwendet. Der verwendete basiert pBluescript-Vektor Expressionsvektor auf dem (Stratagene, Heidelberg), in den ein 1,2 kb Fragment des humanen EF-1 $\alpha$ -Genpromotors, ein 0,7 kb EcoRI-Fragment mit dem Polyadenylierungssignal der humanen G-CSF-cDNA (Mizushima und Nagata, 1990), sowie zwischen die BamHI/NotI-Schnittstellen die Influenzavirus Hämagglutinin (HA)-taq-kodierende Oligonukleotidsequenz eingebaut wurden. Ιn die ClaI/BamHI-Schnittstellen für der Polylinkersequenz wurde der extrazelluläre Domäne des Aktivinrezeptors IIA kodierende cDNA-Bereich des Menschen (431 bp; 135 Aminosäuren) so einkloniert, 3´-Ende daß die HA-taq-kodierende Region ein nachfolgendes Stopkodon zu liegen kam (pEF- $1\alpha$ -ActRII-HA).

# b) Genetische Immunisierung von Kaninchen

Es wurden zur genetischen Immunisierung 100  $\mu$ g pEF- $1\alpha$ -ActRII-HA-DNA pro 25 mg Goldpartikel nach Vorschrift des Herstellers (gene gun optimization kit; Bio-Rad, München) aufgebracht. Zwei Kaninchen (Chinchilla Bastard; Charles River, Sulzfeld) wurden nach Narkotisierung mit 50 mg/kg Pentobarbital und Enthaarung von 200 cm<sup>2</sup> Bauchfell mit Enthaarungscreme dreissigmal mit der gene gun beschossen. Pro "Schuß" wurden 1 µg Plamid-DNA-Gemisch appliziert. Nach 21 Tagen wurde die Immunisierung wiederholt und Tage später Blut Bestimmung der Menge zur an spezifischen Antikörpern entnommen.

#### Beispiel 5

Expression des Expressionskonstrukt-kodierten Proteins

Die Herstellung des vom Expressionsplasmid pEF- $1\alpha$ -ActRII-HA kodierten Proteins durch transiente Transfektion von BOSC23-Zellen erfolgte wie in Beispiel 2 beschrieben.

# Beispiel 6

Nachweis von spezifischen Antikörpern, die gegen das vom Expressionskonstrukt-kodierte Proteins gerichtet sind Zur Bindung des durch transiente Transfektion hergestellten HAtag-Protein (EF- $1\alpha$ -ActRII-HA) an Mikrotiterplatten wurden die Vertiefungen zunächst mit dem F(ab)2-Fragment des anti-HA-tag-150 μl Antikörper beschichtet. Dazu wurden Antikörperfragments je Vertiefung der Mikrotiterplatte gegeben Raumtemperatur mit PBS gewaschen Proteinbindungstellen durch Inkubation mit 200 µl 0,2% BSA/PBS blockiert.

Anschließend wurde der Überstand des transienten Transfektionsansatzes (siehe Beispiel 5) bzw. eines mock-

transfizierten BOSC23-Kulturüberstandes für 2 h bei Raumtemperatur inkubiert, dann dreimal mit phosphate-buffered saline (PBS) gewaschen. Die Präimmun- und Immunseren immunisierten Kaninchen wurden 1:100 bzw. 1:500 mit 0,2% BSA/PBS verdünnt. Jeweils  $100~\mu l$  der verdünnten Kaninchenseren wurden in die Vertiefungen der beschichteten Mikrotiterplatten gegeben. Nach einer einstündigen Inkubation bei Raumtemperatur wurden die Vertiefungen je dreimal mit PBS gewaschen und anschließend mit 100 µl 1:2000 mit PBS/0,2% BSA verdünnten Ziegeanti-Kaninchen-Ig-Peroxydasekonjugat (DAKO, Hamburg) versetzt. 1-stündigen Inkubation wurden die Nach einer Vertiefungen dreimal mit PBS gewaschen, mit je 100  $\mu$ l 3,3 $^{\prime}$ ,5,5 $^{\prime}$ -Tetramethylbenzidin-Substratlösung (Fluka, Buchs, Schweiz) versetzt. Die Farbreaktion wurde nach ausreichender Entwicklung durch Zugabe von 50  $\mu$ l 0,5 M  $H_2SO_4$  abgestoppt und in einem ELISAreader gemessen. Die Ergebnisse zeigten, daß durch erfindungsgemäße Verfahren auch Kaninchen spezifische in polyklonale Antikörper gegen ein unbekanntes Genprodukt erzeugt werden können.



#### <u>Patentansprüche</u>

- 1. Verfahren zur Erzeugung von Antikörpern, die spezifisch mit einem Polypeptid reagieren von dem die kodierende Nukleinsäure bekannt ist, worin
- a) die für das Polypeptid kodierende DNA mit Hilfe eines der wenigstens eine für ein Auffindungssignal kodierende Sequenz aufweist, in einer Wirtszelle exprimiert exprimierte Polypeptid Hilfe wird und das mit des Auffindungssignals an eine feste Phase gebunden wird,
- b) unabhängig von Schritt a) die für das Polypeptid kodierende DNA direkt in ein Tier eingebracht wird, wodurch eine Expression des Polypeptids in dem Tier erfolgt, die die Bildung von Antikörpern gegen das Polypeptid verursacht und
- c) die in Schritt b) gebildeten Antikörper mit dem in Schritt a) gebildeten Polypeptid umgesetzt und nachgewiesen oder angereichert werden.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der in Schritt a) verwendete Vektor am C-Terminus der für das Polypeptid kodierenden DNA eine Sequenz aufweist, die für das Auffindungssignal kodiert.
- 3. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Auffindungssequenz ausgewählt ist aus der  ${\rm His}_6$ -tag-Sequenz, der  ${\rm H\ddot{a}magglutinin}$ -Sequenz eines Influenzavirus oder der  ${\rm myc}$ -tag-Sequenz.
- 4. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der für das Polypeptid kodierende Vektor am C-terminalen Ende der Auffindungssequenz eine Polyadenylierungssequenz aufweist.

- 5. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der für das Polypeptid kodierende Vektor am 5'-Ende der für das Polypeptid kodierenden DNA-Sequenz einen starken Promotor aufweist.
- 6. Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß der starke Promotor ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus starken eukaryotischen Promotoren, insbesondere dem Promotor des Elongationsfaktors 1  $\alpha$  oder des Cytomegalovirus-Promotors.
- 7. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die für das Polypeptid kodierende DNA, die gemäß Schritt b) direkt in ein Tier eingebracht wird in einem Vektor vorliegt.
- 8. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die für das Polypeptid kodierende DNA in Schritt b) mit Hilfe einer gene gun in das Tier eingebracht wird.
- 9. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei dem in Schritt b) eingesetzten Tier um eine Maus, eine Ratte oder ein Kaninchen handelt.
- 10. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt b) zusätzlich zu der für das Polypeptid kodierenden DNA ein genetisches Adjuvans appliziert wird.
- 11. Verfahren nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß das genetische Adjuvans ausgewählt ist aus der Gruppe umfassend Zytokinexpressionsvektoren, die die Antikörperproduktion erhöhen.
- 12. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß geeignete Zellen eines gemäß Schritt b) immunisierten Tieres für die Herstellung von

Hybridomazellen zur Bildung von monoklonalen Antikörpern verwendet werden.

- 13. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das in Schritt a) gebildete Polypeptid durch Bindung des Auffindungssignals an einen hiergegen gerichteten Antikörper oder ein Antikörperfragment an eine feste Phase gebunden wird.
- 14. Verfahren nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei der festen Phase um Mikrotiterplatten, Gelkügelchen oder magnetische Kügelchen handelt.
- Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der in Schritt b) gebildete Antikörper nach gebildete Bindung an das in Schritt a) Polypeptid mit Hilfe eines gegen den Antikörper gerichteten Anti-Antikörpers nachgewiesen wird.
- 16. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der Schritt C) an in durch exprimierte Polypeptid gebundene Antikörper Elution freigesetzt wird.
- 17. Antikörper, dadurch gekennzeichnet, daß er nach einem der Verfahren gemäß Anspruch 1-17 erhältlich ist.

die to

#### Zusammenfassung

Offenbart wird ein Verfahren zur Erzeugung von Antikörpern, die spezifisch mit einem Polypeptid reagieren von dem die kodierende Nukleinsäure bekannt ist, worin

- a) die für das Polypeptid kodierende DNA mit Hilfe eines Vektors, der wenigstens eine für ein Auffindungssignal kodierende Sequenz aufweist, in einer Wirtszelle exprimiert wird und das exprimierte Polypeptid mit Hilfe des Auffindungssignals an eine feste Phase gebunden wird,
- b) unabhängig von Schritt a) die für das Polypeptid kodierende DNA direkt in ein Tier eingebracht wird, wodurch eine Expression des Polypeptids in dem Tier erfolgt, die die Bildung von Antikörpern gegen das Polypeptid verursacht und
- c) die in Schritt b) gebildeten Antikörper mit dem in Schritt a) gebildeten Polypeptid umgesetzt und nachgewiesen oder angereichert werden.